Délai: 29.07.00

Expéditeur: L'ADMINISTRATION CHARGEE DE

LA FIECHERCHE INTERNATIONALE

Destinataire CABINET REGIMBEAU A l'att. de MARTIN, Jean-Jacques 26, avenue Kléber F-75116 Paris ARRIVE LE **FRANCE** 

NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE OU DE LA DECLARATION

(règle 44.1 du PCT)

3 1 MAI 2000 CABINET REGIMBEAU

Date d'expédition

(jour/mois/année)

29/05/2000

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

340473/17947

voir les paragraphes 1 et 4 ci-après

Demande internationale nº

PCT/FR 00/00065

Date du dépôt international (jour/mois/année)

**POUR SUITE A DONNER** 

14/01/2000

Déposant

LABORATOIRES ARKOPHARMA et al.

1.	X	Il est notifié au	déposant que le rapport de recherche internationale a été établi et lui est transmis ci-joint.							
		Dépôt de modifications et d'une déclaration selon l'article 19 : Le déposant peut, s'il le souhaite, modifier les revendications de la demande internationale (voir la règle 46):								
		Quand?	Le délai dans lequel les modifications doivent être déposées est de deux mois à compter de la date de transmission du rapport de recherche internationale ; pour plus de précisions, voir cependant les notes figurant sur la feuille d'accompagnement.							
		Où?	Directement auprès du Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse n° de télécopieur: (41–22)740.14.35							
		Pour des instr	ructions plus détaillées, voir les notes sur la feuille d'accompagnement.							
2.		Il est notifié au	déposant qu'il ne sera pas établi de rapport de recherche internationale et la déclaration à cet effet, prévue a), est transmise ci-joint.							
3.			cerne la réserve pouvant être formulée, conformément à la règle 40.2, à l'égard du paiement d'une ou xes additionnelles, il est notifié au déposant que							
			e ainsi que la décision y relative ont été transmises au Bureau international en même temps que la requête ant tendant à ce que le texte de la réserve et celui de la décision en question soient notifiés aux offices .							
		la réserve	e n'a encore fait l'objet d'aucune décision; dès qu'une décision aura été prise, le déposant en sera avisé.							
4.	Mes	ure(s) consécu	tive(s) : Il est rappelé au déposant ce qui suit:							
	Bu une	reau internation e déclaration de	n d'un délai de <b>18 mois</b> à compter de la date de priorité, la demande internationale sera publiée par le al. Si le déposant souhaite éviter ou différer la publication, il doit faire parvenir au Bureau international retrait de la demande internationale, ou de la revendication de priorité, conformément aux règles respectivement, avant l'achèvement de la préparation technique de la publication internationale.							
	inte	ernational s'il so	mois à compter de la date de priorité, le déposant doit présenter la demande d'examen préliminaire Juhaite que l'ouverture de la phase nationale soit reportée à 30 mois à compter de la date de priorité la dans certains offices).							
	de inte	la phase nation ernational ou da	mols à compter de la date de priorité, le déposant doit accomplir les démarches prescrites pour l'ouverture ale auprès de tous les offices désignés qui n'ont pas été élus dans la demande d'examen préliminaire ins une élection ultérieure avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou as être élus parce qu'ils pe sont pas liés par le chapitre II							

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Fonctionnaire autorisé

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL-2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Nina Vercio

# NOTES RELATIVES AU FORMULAIRE PCT/ISA/220

Les présentes notes sont destinées à donner les instructions essentielles concernant le dépôt de modifications selon l'article 19. Les notes sont fondées sur les exigences du Traité de coopération en matière de brevets (PCT), du règlement d'exécution et des instructions administratives du PCT. En cas de divergence entre les présentes notes et ces exigences, ce sont ces demières qui priment. Pour de plus amples renseignements, on peut aussi consulter le Guide du déposant du PCT, qui est une publication de l'OMPI.

Dans les présentes notes, les termes "article", "règle" et "instruction" renvoient aux dispositions du traité, de son règlement d'exécution et des instructions administratives du PCT, respectivement.

# **INSTRUCTIONS CONCERNANT LES MODIFICATIONS SELON L'ARTICLE 19**

Après réception du rapport de recherche internationale, le déposant a la possibilité de modifier une fois les revendications de la demande internationale. On notera cependant que, comme toutes les parties de la demande internationale (revendications, description et dessins) peuvent être modifiées au cours de la procédure d'examen préliminaire international, il n'est généralement pas nécessaire de déposer de modifications des revendications selon l'article 19 sauf, par exemple, au cas où le déposant souhaite que ces demières soient publiées aux fins d'une protection provisoire ou a une autre raison de modifier les revendications avant la publication internationale. En outre, il convient de rappeler que l'obtention d'une protection provisoire n'est possible que dans certains Etats.

#### Quelles parties de la demande internationale peuvent être modifiées?

Selon l'article 19, les revendications exclusivement.

Durant la phase internationale, les revendications peuvent aussi être modifiées (ou modifiées à nouveau) selon l'article 34 auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international. La description et les dessins ne peuvent être modifiées que selon l'article 34 auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international.

Lors de l'ouverture de la phase nationale, toutes les parties de la demande internationale peuvent être modifiées selon l'article 28 ou, le cas échéant, selon l'article 41.

#### Quand?

Dans un délai de deux mois à compter de la date de transmission du rapport de recherche internationale ou de 16 mois à compter de la date de priorité, seton l'échéance la plus tardive. Il convient cependant de noter que les modifications seront réputées avoir été reçues en temps voulu si elles parviennent au Bureau international après l'expiration du délai applicable mais avant l'achèvement de la préparation technique de la publication internationale (règle 46.1).

#### Où ne pas déposer les modifications?

Les modifications ne peuvent être déposées qu'auprès du Bureau international; elles ne peuvent être déposées ni auprès de l'office récepteur ni auprès de l'administration chargée de la recherche internationale (règle 46.2).

Lorsqu'une demande d'examen préliminaire international a été/est déposée, voir plus loin.

### Comment?

Soit en supprimant entièrement une ou plusieurs revendications, soit en ajoutant une ou plusieurs revendications nouvelles ou encore en modifiant le texte d'une ou de plusieurs des revendications telles que déposées.

Une feuille de remplacement doit être remise pour chaque feuille des revendications qui, en raison d'une ou de plusieurs modifications, diffère de la feuille initialement déposée.

Toutes les revendications figurant sur une feuille de remplacement doivent être numérotées en chiffres arabes. Si une revendication est supprimée, il n'est pas obligatoire de renu méroter les autres revendications. Chaque fois que des revendications sont renumérotées, elles doivent l'être de facon continue (instruction 205.b)).

Les modifications doivent être effectuées dans la langue dans laquelle la demande internationale est publiée.

# Quels documents dolvent/peuvent accompagner les modifications?

Lettre (instruction 205.b)):

Les modifications doivent être accompagnées d'une lettre.

La lettre ne sera pas publiée avec la demande internationale et les revendications modifiées. Elle ne doit pas être confondue avec la "déclaration selon l'article 19.1)" (voir plus loin sous "Déclaration selon l'article 19.1)").

La lettre doit être rédigée en anglais ou en français, au choix du déposant. Cependant, si la langue de la demande internationale est l'anglais, la lettre doit être rédigée en anglais; si la langue de la demande internationale est le français, la lettre doit être rédigée en français.

# NOTES RELATIVES AU FORMULAIRE PCT/ISA/220 (suite)

La lettre doit indiquer les différences existant entre les revendications telles que déposées et les revendications telles que modifiées. Elle doit indiquer en particulier, pour chaque revendication figurant dans la demande internationale (étant entendu que des indications identiques concernant plusieurs revendications peuvent être groupées), si

- i) la revendication n'est pas modifiée;
- ii) la revendication est supprimée;
- iii) la revendication est nouvelle;
- iv) la revendication remplace une ou plusieurs revendications telles que déposées;
- v) la revendication est le résultat de la division d'une revendication telle que déposée.

# Les exemples sulvants illustrent la manière dont les modifications doivent être expliquées dans la lettre d'accompagnement:

- [Lorsque le nombre des revendications déposées initialement s'élevait à 48 et qu'à la suite d'une modification de certaines revendications il s'élève à 51]:
   "Revendications 1 à 15 remplacées par les revendications modifiées portant les mêmes numéros; revendications 30, 33 et 36 pas modifiées; nouvelles revendications 49 à 51 ajoutées."
- [Lorsque le nombre des revendications déposées initialement s'élevait à 15 et qu'à la suite d'une modification de toutes les revendications il s'élève à 11];
   Revendications 1 à 15 remplacées par les revendications modifiées 1 à 11."
- 3. [Lorsque le nombre des revendications déposées initialement s'élevait à 14 et que les modifications consistent à supprimer certaines revendications et à en ajouter de nouvelles]: "Revendications 1 à 6 et 14 pas modifiées; revendications 7 à 13 supprimées; nouvelles revendications 15,16 et 17 ajoutées." ou "Revendications 7 à 13 supprimées; nouvelles revendications 15, 16 et 17 ajoutées; toutes les autres revendications pas modifiées."
- 4. [Lorsque plusieurs sortes de modifications sont faites]: "Revendications 1-10 pas modifiées; revendications 11 à 13, 18 et 19 supprimées; revendiations 14, 15 et 16 remplacées par la revendication modifiée 14; revendication 17 divisée en revendications modifiées 15, 16 et 17; nouvelles revendications 20 et 21 ajoutées."

# "Déclaration selon l'article 19.1)" (Règie 46.4)

Les modifications peuvent être accompagnées d'une déclaration expliquant les modifications et précisant l'incidence que ces demières peuvent avoir sur la description et sur les dessins (qui ne peuvent pas être modifiés selon l'article 19.1)).

La déclaration sera publiée avec la demande internationale et les revendications modifiées.

# Elle doit être rédigée dans la langue dans laquelle la demandeinternationale est publiée.

Elle doit être succincte (ne pas dépasser 500 mots si elle est établie ou traduite en anglais).

Elle ne doit pas être confondue avec la lettre expliquant les différences existant entre les revendications telles que déposées et les revendications telles que modifiées, et ne la remplace pas. Elle doit figurer sur une feuille distincte et doit être munie d'un titre permettant de l'identifier comme telle, constitué de préférence des mots "Déclaration selon l'article 19.1)"

Elle ne doit contenir aucun commentaire dénigrant relatif au rapport de recherche internationale ou à la pertinence des citations que ce dernier contient. Elle ne peut se référer à des citations se rapportant à une revendication donnée et contenues dans le rapport de recherche internationale qu'en relation avec une modification de cette revendication.

# Conséquence du fait qu'une demande d'examen préliminaire international ait déjà été présentée

Si, au moment du dépôt de modifications effectuées en vertu de l'article 19, une demande d'examen préliminaire international a déjà été présentée, le déposant doit de préférence, lors du dépôt des modifications auprès du Bureau international, déposer également une copie de ces modifications auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 62.2a), première phrase).

# Conséquence au regard de la traduction de la demande internationalelors de l'ouverture de la phase nationale

L'attention du déposant est appelée sur le fait qu'il peut avoir à remettre aux offices désignés ou élus, lors de l'ouverture de la phase nationale, une traduction des revendications telles que modifiées en vertu de l'article 19 au lieu de la traduction des revendications telles que déposées ou en plus de celle-ci.

Pour plus de précisions sur les exigences de chaque office désigné ou élu, voir le volume II du Guide du déposant du PCT.

DIRECCCIO. VEICAMMINECCO. I .

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire 340473/17947		insmission du rapport de recherche internationale 0) et, le cas échéant, le point 5 ci-après
Demande internationale nº	Date du dépôt international (jour/mois/anné	e) (Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)
PCT/FR 00/00065	14/01/2000	14/01/1999
Déposant  LABORATOIRES ARKOPHARMA e	et al.	· ·
Le présent rapport de recherche internati déposant conformément à l'article 18. Ur Ce rapport de recherche internationale ce	ionale, établi par l'administration chargée de la ne copie en est transmise au Bureau internation comprend3 feuilles.	a recherche internationale, est tra <b>nsmis au</b> onal.
X II est aussi accompagné	d'une copie de chaque document relatif à l'éta	at de la technique qui y est cité.
Base du rapport		
a. En ce qui concerne la langue, la	recherche internationale a été effectuée sur l éposée, sauf indication contraire donnée sous	
la recherche internationa	le a été effectuée sur la base d'une traductior	n de la demande internationale remise à l'administration
la recherche internationale a été  contenu dans la demand déposée avec la demand remis ultérieurement à l'a  remis ultérieurement à l'a  La déclaration, selon laq divulgation faite dans la declaration, selon laq	effectuée sur la base du listage des séquence e internationale, sous forme écrite. de internationale, sous forme déchiffrable par administration, sous forme écrite. administration, sous forme déchiffrable par ord uelle le listage des séquences présenté par édemande telle que déposée, a été fournie.	ordinateur.
	aines revendications ne pouvaient pas fair	e l'objet d'une recherche (voir le cadre I).
4. En ce qui concerne le titre,  X le texte est approuvé tel	e l'invention (voir le cadre II). qu'il a été remis par le déposant. 'administration et a la teneur suivante:	
le texte (reproduit dans le	ns à l'administration dans un délai d'un mois a ale.	nformément à la règle 38.2b). Le déposant peut à compter de la date d'expédition du présent rapport ——
suggérée par le déposar	nt.	Aucune des figures n'est à publier.
	a pas suggéré de figure.	n est a publier.
parce que cette figure ca	ractérise mieux l'invention.	

# RAPPORT DE RECEPCHE INTERNATIONALE

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K35/78 A61P3/00

Seton la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois seton la classification nationale et la CIB

# B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 A61K

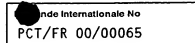
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées			
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 009, no. 260 (C-309), 17 octobre 1985 (1985-10-17) & JP 60 114153 A (00SAKA YAKUHIN KENKYUSHO:KK), 20 juin 1985 (1985-06-20) abrégé	1,6,11			
χ /	EP 0 456 023 A (NESTLE SA) 13 novembre 1991 (1991-11-13) colonne 1, ligne 14 - ligne 37	1			
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents \( \overline{\chi} \) Les documents de familles	s de brevets sont indiqués en annexe			

Voir la suite du cadre C pour la lin de la liste des documents	X Les documents de la milies de bievers sont indiques en annexe				
° Catégories spéciales de documents cités:	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la				
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention				
"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date	"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité				
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente				
"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens					
"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets				
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale				
22 mai 2000	29/05/2000				
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internation	nale Fonctionnaire autorisé				
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Rempp, G				

# RAPPORT DE RECEPRICHE INTERNATIONALE



•		PCI/FR UU	, 00005
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages per	tinents	no. des revendications visées
<b>\</b>	ADRIAN G. PASCHKA ET AL.: "INDUCTION OF APOPTOSIS IN PROSTATE CANCER CELL LINES BY THE GREEN TEA COMPONENT, (-)-EPIGALLOCATECHIN-3-GALLATE." CANCER LETTERS, vol. 130, no. 1-2, 14 août 1998 (1998-08-14), pages 1-7, XP002117137 NEW YORK, NY, US ISSN: 0304-3835		
	·		
			·
			·
	·		
	·		
			· ·

# RAPPORT DE RECERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

ande Internationale No
PCT/FR 00/00065

Document brevet cité au rapport de recherch		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
JP 60114153 A		20-06-1985	AUCUN	
EP 0456023	Α	13-11-1991	CH 680854 A AT 107299 T AU 635635 B AU 7595991 A CA 2041934 A DE 69102490 D DE 69102490 T ES 2055485 T IE 65968 B IN 171738 A JP 5086049 A NZ 238069 A PT 97582 A,B US 5107000 A ZA 9103142 A	30-11-1992 15-07-1994 25-03-1993 14-11-1991 10-11-1991 21-07-1994 29-09-1994 16-08-1994 29-11-1995 26-12-1992 06-04-1993 26-03-1992 28-02-1992 21-04-1992 25-03-1992

# PTO/PCT Ropid 25 JUL 2000

Demande internationale nº Date du dépôt international

Réservé à l'office récepteur

**REQUETE** 

internationale soit traitée conformément au Traité de coopération en matière de brevets.	Nom de l'office récepteur et "Demande internationale PCT"								
•	Référence du dossier du déposant ou du mandataire (facultatif) (12 caractères au maximum) 340473/17947								
Cadre nº I TITRE DE L'INVENTION									
COMPOSITION POUR LE TRAITEMENT DE L'OBESITE ET PROCEDE DE TRAITEMENT ESTHETIQUE									
Cadre nº II DEPOSANT	Cadre nº II DEPOSANT								
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est inventeur.  Cette personne est aussi inventeur.									
LABORATOIRES ARKOPHARMA	n° de téléphone								
1ère Avenue 2709									
MLID de CARROS LE BROC 06510 CARROS	n° de té lécopieur								
FRANCE									
	n° de téléim primeur								
Nationalité (nom de l'Etat): FR	Domicile (nom de l'Etat): FR								
Cette personne est déposant pour : tous les Etats désignés tous les Etats désignés tous les Etats désignés									
Cadre nº III AUTRE(S) DEPOSANT(S) OU (AUTRE(S))	INVENTEUR(S)								
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une per officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domi indiqué ci-dessous.) ROMBI Max Via Degli Inglesi 49 BORDIGHERA 18022 ITALIE	déposant seulement  déposant et inventeur  inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)								
Nationalité (nom de l'Etat) : FR	Domicile (nom de l'Etat):								
Cette personne est déposant pour : tous les Etats tous les Etats désignés tous les Etats désignés	gnés sauf les Etats-Unis d'Amérique les Etats indiqués dans mérique seulement le cadre supplémentaire								
D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une fe	euille annexe.								
Cadre n° IV MANDATAIRE OU REPRESENTANT COM	MMUN; OU ADRESSE POUR LA CORRESPONDANCE								
La personne dont l'identité est donnée ci-dessous est/a été désignée p du ou des déposants auprès des autorités internationales compétentes									
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une personne complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le	morale, désignation officielle n°detéléphone nom du pays.) 01 45 00 92 02								
MARTIN Jean-Jacques, SCHRIMPF Robert, AHNEF	R Francis,								
WARCOIN Jacques, TEXIER Christian, LE FOREST	TIER Eric   n°de télécopieur   01 45 00 46 12								
CABINET REGIMBEAU 26 Avenue Kléber									
75116 PARIS - FRANCE	n° de téléimprimeur								
Adresse pour la correspondance: cocher cette case lorsque aucun mandataire ni représentant commun n'est/n'a été désigné et que l'espace ci-dessus est utilisé pour indiquer une adresse spéciale à laquelle la correspondance doit être envoyée.									



Cadrio n° V DÉSIGNATION D'ÉTATS											
Rre	Les désignations suivantes sont faites conformément à la règle 4.9.a) (cocher les cases appropriées; une au moins doit l'être) : Brevet régional										
Brevet ARIPO: GH Ghana, GM Gambie, KE Kenya, LS Lesotho, MW Malawi, SD Soudan, SL Sierra Leone, SZ Swaziland, TZ République-Unie de Tanzanie, UG Ouganda, ZW Zimbabwe et tout autre État qui est un État contractant du Pertocole de Harme et du PCT.											
	Brevet eurasien: AM Arménie, AZ Azerbaīdjan, BY Bélarus, KG Kirghizistan, KZ Kazakhstan, MD République de Moldova, RU Fédération de Russie, TJ Tadjikistan, TM Turkménistan et tout autre État qui est un État contractant de la Convention sur le brevet eurasien et du PCT										
	DEP Brevet européen: AT Autriche, BE Belgique, CH et LI Suisse et Liechtenstein, CY Chypre, DE Allemagne, DK Danemark, ES Espagne, FI Finlande, FR France, GB Royaume-Uni, GR Grèce, IE Irlande, IT Italie, LU Luxembourg, MC Monaco, NL Pays-Bas, PT Portugal, SE Suède et tout autre État qui est un État contractant de la										
<b>(</b> )	OA	CM Cameroun, GA Gabon, GN Guinee, GW Guine TD Tehad, TG Togo et tout sutre État qui est un État i	mem	bre d	lique centrafricaine, CG Congo, CI Côte d'Ivoire, , ML Mali, MR Mauritanie, NE Niger, SN Sénégal, e l'OAPI et un État contractant du PCT (si une autre forme						
	TD Tchad, TG Togo et tout autre État qui est un État membre de l'OAPI et un État contractant du PCT (si une autre sorme de protection ou de traitement est souhaitée, le préciser sur la ligne pointillée).										
Bre	vet n	ational (si une autre forme de protection ou de traitement est so									
		Émirats arabes unis			Liberia						
		Albanic	=		Lesotho						
		Arménie	=		Lituanie						
		Autriche			Luxembourg Lettonie —						
		Australie			Maroc						
		AzerbaIdjan			République de Moldova						
		Bosnie-Herzégovine			Madagascar						
		Bulgarie	_		Ex-République yougoslave de Macédoine						
M.	BG DD	Brésil									
		Bélarus	X	MN	Mongolie						
		Canada			Malawi						
		et LI Suisse et Liechtenstein	X	MX	Mexique						
		Chine			Norvège						
		Costa Rica			Nouvelle-Zélande						
X	CU	Cuba	X	PL	Pologne						
		République tchèque	X	PT	Portugal						
		Allemagne			Roumanie						
X	DK	Danemark			Fédération de Russie						
		Dominique	=	SD	Soudan Suède						
_		Estonie		SE SG	Singapour						
(X)		Espagne	_	SI	Slovénie						
X		Finlande			Slovaquic						
		Royaume-Uni Grenade	_	SL	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·						
		Géorgie	_	TJ	Tadjikistan						
		Ghana		TM	Turkménistan						
		Gambie	X	TR	Turquie						
		Croatic	X	TT	Trinité-et-Tobago						
		Hongrie	X		République-Unie de Tanzanie						
X		Indonésie	(X)	UA	Ukraine						
X	IL	Israël	IXI		Ouganda						
X	IN	Indc	X.	US	États-Unis d'Amérique						
X	IS	Islande	671	117	Ouzbékistan						
X		Japon			Viet Nam						
		Kenya			Yougoslavie						
		Kirghizistan			Afrique du Sud						
	KР	République populaire démocratique de Corée .			Zimbabwe						
m	ı/D	République de Corée	_	_	servées pour la désignation d'États qui sont devenus parties						
M M	rk V7	Kazakhstan	au	PCT	après la publication de la présente feuille :						
		Sainte-Lucie									
		Sri Lanka	ă								
Déd à la sup	ciara règi plén	ation concernant les désignations de précaution : outre e 4.9.b) toutes les désignations qui seraient autorisées en v nentaire comme étant exclue de la portée de cette déclars	les d ertu ation	ésigna du PC . Le c	ations faites ci-dessus, le déposant fait aussi conformément T, à l'exception de toute désignation indiquée dans le cadre déposant déclare que ces désignations additionnelles sont nfirmée avant l'expiration d'un délai de 15 mois à compter expiration de ce délai. (La confirmation (y compris les taxes)						
اعت ا	4	venir à l'office récepteur dans le délai de 15 mois.)			•						

Feuille n° .3.....

Cadre n° VI	REVENDI	CATION DE PR	IORITE		D'autres reve indiquées da	endications de priorité sont ns le cadre supplémentaire.		
Date de d	lépôt	Numér	0	Lorsqu	ie la demande antérieure e	st une :		
de la demande (jour/mois/	antérieure	de la demande a	ıntérieure	demande nationale pays				
(1)		99 00328		FRANCE				
(2)		<del> </del>		<del>                                  </del>				
(3)								
antérieure	s <i>(seulement s</i>	i la demande anté	rieure a éi	re au Bureau internation é déposée auprès de l'o pteur) indiquées ci-dess	ffice qui, aux fins de	orme de la ou des demandes		
• Si la demande	antérieure est u	ne demande ARIPO,	il est oblig	atoire d'indiquer dans le c	adre supplémentaire au moins	un pays partie à la Convention . Voir le cadre supplémentaire.		
de Paris pour la j	ADMINIS	proprièté industrielle	pour leque	LA RECHERCHE II	TERNATIONALE	. Voir le caure supplementaire.		
		hargée de la rech			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	heantérieure; mention de		
international	e (ISA) <i>(si</i> ,	plusieurs administr nationale sont comp	ations c	tte recherche (si une		effectuée par l'administration		
l'administration of	ì la recherche choisie; le cod	internationale, in le  à deux lettres pe	diquer ut être D	ate (jour/mois/année)	Numéro	Pays (ou office régional)		
ISA / EP			3	IO SEPTEMBRE 1999	FA 567602	OEB		
Cadre n° VIII	BORDER	EAU; LANGUE	DE DEP	OT				
		tionale contient	Le ou le	es éléments cochés ci-ap	rès sont joints à la présen	te demande internationale:		
le nombre de i	feuilles suivan	it:	— -	euille de calcul des taxe				
requête		: 3		ouvoir distinct signé <u>à</u>				
description (sa	uf partie réser	vée 11	. —	3. Copie du pouvoir général; numéro de référence, le cas échéant :				
				xplication de l'absence	d'une signature			
revendications		: 3	5. 🗷 d	5. 🗷 document(s) de priorité indiqué(s) dans le cadre n° VI au(x) point(s):				
abrégé		: 1	6. □ t	6. Traduction de la demande internationale en (langue):				
dessins partie de la des	deceine :			<ol> <li>indications séparées concernant des micro-organismes ou autre matériel biologique déposés</li> </ol>				
au listage des s	équences	:	8. 🔲 1	8.  listage des séquences de nucléotides ou d'acides aminés sous forme déchiffrable par ordinateur				
Nombre total	de feuilles	: 18		autres éléments (préciser) : Copie du Rapport de Recherche				
Figure des doit accompag				Langue de dépôt de la lemande internationale	: Français			
Cadre nº IX				DU MANDATAIRE				
A côté de chaqu	e signature, indi	iquer le nom du sign	Graire et, s	i cela n'apparaît pas claire	ment-à-la-lecture-de-la-requê	te à quel titre l'intéressé signe.		
		1 7	(		CABINET REG	IMBEAU		
		1./	1		CONSEILS EN PROPRIETE	INDUSTRIBILE		
1		1/1	)		26, Aversie I	richer		
		<b>V</b>	/		75116 PARIS F			
AHNER F	rancis				1	THE STATE OF THE S		
			Ré	servé à l'office récepte	ır ———			
	ive de réception a demande inte	on des pièces supp ernationale :	osées			2. Dessins:		
rieure, mais	s dans les déla	on, rectifiée en ra is, de documents tuer la demande i	ou de dess	ins complétant		reçus :		
4. Date de réc	eption, dans le	es délais, des corre e 11.2) du PCT :						
5. Administr internation	ation charge ale (si plusieu	ée de la recher rs sont compétent	che es): ISA	A /	Transmission de la jusqu'au paiemen	a copie de recherche différée t de la taxe de recherche.		
			- Rése	rvé au Bureau internation	onal —	<del></del>		
	eption de l'ex e Bureau inter							





51) Classification internationale des brevets 7 :		(11) Numéro de publication internationale: WO 00/41708
A61K 35/78, A61P 3/00	A1	(43) Date de publication internationale: 20 juillet 2000 (20.07.00
22) Date de dépôt international:  14 janvier 2000 (20)  30) Données relatives à la priorité: 99/00328  14 janvier 1999 (14.01.99)  71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): I TOIRES ARKOPHARMA [FR/FR]; 2709 lère MLID de Carros Le Broc, F-06510 Carros (FR).  (72) Inventeur; et  (75) Inventeur/Déposant (US seulement): ROMBI, Mar Via Degli Inglesi 49, I-18022 Bordighera (IT).  (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabin beau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).	I LABOR Avenu x [FR/I]	BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, F, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, ME MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SE SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet eurapéen (AT, BE CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).  Publiée  Avec rapport de recherche internationale.  Avant l'expiration du délai prévu pour la modification de
(57) Abstract  The invention concerns a composition for curative cathecols, in particular containing 20 to 50 % by volume (57) Abrégé  L'invention concerne une composition pour le train	DE L'O	BESITE ET PROCEDE DE TRAITEMENT ESTHETIQUE

# UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Еѕрадпе	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaīdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	<b>IL</b>	Israči	MR	Mauritanic	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan -
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Pédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark ·	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

15

20

25

30

# COMPOSITION POUR LE TRAITEMENT DE L'OBESITE ET PROCEDE DE TRAITEMENT ESTHETIQUE

La présente invention concerne le domaine général du traitement de l'obésité. Elle vise en particulier des compositions pour le traitement curatif et prophylactique de l'obésité, mais elle se rapporte également au traitement esthétique d'un être humain pour améliorer sa silhouette.

L'objectif thérapeutique en matière d'obésité est bien défini: il s'agit soit de permettre au sujet de perdre du poids de façon significative, soit d'aider le sujet à conserver un niveau de poids aussi bas que souhaitable.

Plusieurs types d'approches ont été envisagés à ce jour.

Les approches nutritionnelles visent à réduire l'apport d'énergie sous forme d'aliments. Cela peut se faire en réduisant drastiquement les apports énergétiques ou en remplaçant des nutriments énergétiques par d'autres qui le sont moins: tels que les graisses non digestibles de substitution, les triglycérides structurés à assimilation réduite ou les fibres alimentaires non assimilables.

Les approches thérapeutiques peuvent avoir des cibles diverses.

- La réduction de la prise alimentaire peut être le premier objectif. La réduction de la prise alimentaire peut être recherchée par l'utilisation de substances anorexigènes, dont les effets à court terme sont montrés, mais dont la durée d'utilisation est limitée à cause d'effets secondaires indésirables. En fait, très peu de ces produits sont véritablement utilisables et leur efficacité à long terme reste très discutée. De nouvelles molécules sont en cours d'évaluation ou pourraient l'être dans un avenir proche, mais leur intérêt reste encore à démontrer.
- Un deuxième objectif peut être l'augmentation de la dépense énergétique par l'utilisation des substances thermogéniques

20

25

30

agissant au niveau central ou périphérique. L'utilisation de ces substances reste encore limitée.

- Un troisième objectif est de réduire l'assimilation des lipides alimentaires, voire éventuellement celle des glucides.
- 5 Il s'agit d'une approche plus récente mais qui connaît un intérêt grandissant. Une réduction de l'assimilation des lipides alimentaires peut être obtenue soit par une réduction de l'activité des enzymes digestives concernées, soit en modifiant les propriétés des interfaces transportant les molécules lipidiques, émulsions, vésicules ou micelles.

L'usage traditionnel du thé est sous forme de tisane, pour laquelle on utilise l'extrémité des tiges, comportant les deux dernières feuilles et le bourgeon. Après la récolte, ces feuilles peuvent être soumises à une fermentation, entraînant une transformation des substances chimiques qu'elles renferment et notamment des catéchols, ce qui correspond au thé noir ou bien séchées immédiatement donnant ainsi le thé vert.

Outre les catéchols, le thé renferme de la caféine dont l'effet diurétique est bien connu. Cet effet diurétique est à l'origine de l'usage traditionnel du thé vert comme plante médicinale pour favoriser l'élimination rénale de l'eau, que ce soit dans les troubles urinaires ou en complément de régimes amaigrissants. La présence de caféine est également à l'origine de l'usage traditionnel du thé dans les états de fatigue (asthénie).

études épidémiologiques réalisées De nombreuses certaines populations ont clairement démontré les effets l'ingestion chronique du thé, et bénéfiques de particulièrement du thé vert. Ainsi, la consommation de thé vert à long terme serait anti-athérogène du fait de ses effets hypocholestérolémiants (Muramatsu et al. 1986, Yang et al. 1997) capacité à prévenir l'oxydation des LDL dans circulation (Tijburg et al. 1997). Le thé vert est également reconnu pour ces effets anti-mutagène et anti-cancérigène.

10

Ainsi, il a été montré que le thé vert réduisait de manière significative le risque de cancers colorectaux, de la peau et du sein (Blot et al. 1997, Conney et al. 1997, Dreosti et al. 1997, Jankun et al. 1997, Ji et al. 1997).

L'usage traditionnel du thé vert comme diurétique se fait actuellement sous forme de tisanes, d'extrait liquides, de poudre de plantes ou d'extraits en gélules ou comprimés. Dans ces différentes formes, le thé vert, souvent associé à une autre plante diurétique, est généralement utilisé à une dose correspondant à 1 à 3 q de plante par jour.

Dans le cadre du screening de propriétés pharmacologiques de différentes plantes, il a été découvert que des extraits de thé vert avaient des propriétés remarquables permettant de les utiliser dans le traitement de l'obésité.

Le corps humain dépense en permanence de l'énergie pour son fonctionnement. Cette dépense énergétique a trois origines: le métabolisme, le travail musculaire et la thermogenèse qui correspond à l'énergie dépensée par l'organisme pour maintenir une température constante.

La dépense énergétique est compensée par l'énergie apportée 20 par l'assimilation des aliments. Si l'apport énergétique de la ration alimentaire est strictement identique à la dépense énergétique, l'individu conserve un poids stable. Si l'apport énergétique est excédentaire, l'organisme stocke cette énergie sous forme de graisses (augmentation du poids) et s'il est 25 déficitaire, l'organisme puise l'énergie qui lui manque en brûlant les graisses stockées (perte de poids). Toutefois, dans cette dernière situation de déficit énergétique rencontrée au cours des régimes amaigrissants, l'organisme va réagir pour économiser de l'énergie et réduire la thermogenèse. C'est le 30 de contrôle qui explique l'échec mécanisme des amaigrissants. En effet, après quelques semaines de perte de poids, les individus voient leur poids se stabiliser. S'ils

10

15

20

25

30

veulent continuer à maigrir, ils doivent réduire encore leur alimentation.

On comprend donc tout l'intérêt de pouvoir augmenter de façon permanente la thermogenèse, notamment en période de régime hypocalorique où elle est abaissée. Différentes substances chimiques stimulent la thermogenèse, telles que la nicotine, l'éphédrine, l'aspirine, la caféine, etc., mais aucune d'entre elles n'a permis de réaliser un médicament pour le traitement de l'obésité dans la mesure où les doses nécessaires pour obtenir une augmentation de la thermogenèse entraînaient des effets secondaires importants, incompatibles avec un traitement nécessairement de longue durée, s'étendant généralement sur plusieurs mois.

Cet objectif a été atteint conformément à la présente invention grâce à une composition pour le traitement curatif et prophylactique de l'obésité, comprenant un extrait de thé vert, Camellia sinensis, riche en catéchols.

La présente invention vise également l'utilisation d'un extrait ou d'une poudre de thé vert doté de propriétés antilipase et/ ou thermogénique, pour la fabrication d'un médicament destiné au traitement curatif et prophylactique de l'obésité.

La présente invention s'étend enfin à un procédé de traitement esthétique d'un être humain pour améliorer sa silhouette, caractérisé en ce qu'il implique l'administration par voie orale d'un extrait de thé vert enrichi en catéchols pour engendrer une perte de poids ou maintenir un niveau de poids aussi bas que souhaitable.

Dans le cadre de la présente invention, l'extrait de thé vert contient de 20 à 50%, en particulier de 20 à 30% en masse de catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC).

La teneur en catéchols, exprimée en gallate d'épigallocatéchol (GEGC), est par exemple avantageusement déterminée dans le cadre de la présente invention par la mise en œuvre de la méthode analytique décrite ci-après.

15

20

25

On opère par chromatographie liquide.

Solution à examiner : A 0,200 g d'extrait, on ajoute 80 ml de méthanol R. On place sous agitation magnétique pendant 5 min., puis dans un bain à ultrasons pendant 5 min. On filtre sur papier et on complète le volume à 100 ml avec le même solvant. On dilue la solution au cinquième dans le méthanol R.

Solution mère de caféine : On dissout 30 mg de caféine dans du méthanol et on complète à 100 ml avec le même solvant.

Solution mère de gallate d'épigallocatéchol : On dissout 6 mg de gallate d'épigallocatéchol (GEGC) dans du méthanol et on complète à 10 ml avec le même solvant.

Solution témoin : On prélève 1 ml de chaque solution mère et on complète à 10 ml avec le même solvant.

La chromatographie peut être réalisée en utilisant :

- une colonne en acier inoxydable de 250 mm de longueur et d'un diamètre intérieur de 4,6 mm remplie de gel de silice octadécylsililé pour chromatographie R (5  $\mu$ m) thermostatée à 20°C (Nucléosil C18) et d'une précolonne ayant les mêmes caractéristiques que la colonne,

- comme phase mobile, à un débit de 1 ml/min, un mélange d'une solution aqueuse d'acide acétique glacial à 2% V/V (A) et d'acétonitrile (B) dont le gradient d'élution linéaire est le suivant :

Temps (min)	A (%)	B (%)
0	95	5
5	95	5
10	90	10
17	85	15
30	82	18
35	82	18
40	95	5

- comme détecteur un spectrophotomètre réglé à 278 nm.

On injecte séparément, au moins 2 fois, 10 µl de chacune des solutions. On ajuste la sensibilité du détecteur de façon à obtenir des pics dont la hauteur représente 50% au minimum de l'échelle totale de l'enregistreur.

5 On calcule la teneur en caféine, pour cent, à l'aide de l'expression suivante :

$$\frac{SCE}{SCT} \times \frac{MCT}{MCE} \times 0,05$$

SCE : surface du pic correspondant à la caféine dans le chromatogramme obtenu avec la solution à examiner

10 SCT : surface du pic correspondant à la caféine dans le chromatogramme obtenu avec la solution témoin

MCE : prise d'essai d'extrait dans la solution à examiner, exprimée en grammes

MCT : prise d'essai de caféine dans la solution témoin, exprimée en milligrammes.

On calcule la teneur en catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC), pour cent, à l'aide de l'expression suivante :

$$\frac{\sum SE}{ST} x \frac{MT}{ME} x 0,5$$

20 ESE : somme des surfaces des pics (2-5-6-7-8) correspondant aux catéchols dans le chromatogramme obtenu avec la solution à examiner

ST : surface du pic correspondant au GEGC dans le chromatogramme obtenu avec la solution témoin

25 ME : prise d'essai d'extrait dans la solution à examiner, exprimée en grammes

MT : prise d'essai de GEGC dans la solution témoin, exprimée en milligrammes.

10

15

20

25

30

Il convient de préciser que le gallate d'épigallocatéchol représente en moyenne environ 70 % de l'ensemble des catéchols présents dans un extrait de thé vert, avec une fourchette comprise entre 50 et 90 %.

Selon une caractéristique particulière de la présente invention, l'extrait de thé vert contient de 5 à 10% en masse de caféine.

Selon une autre caractéristique de l'invention, l'extrait de thé vert présente un rapport de la concentration en catéchols à la concentration en caféine compris entre 2 et 10.

Selon une caractéristique préférentielle de l'invention, l'extrait de thé vert est titré de manière à permettre l'administration d'une dose journalière de 250 à 500 mg, de préférence d'environ 375 mg de catéchols par jour et de 50 à 200 mg, de préférence d'environ 150 mg de caféine par jour.

L'augmentation de la thermogenèse chez le rat par un extrait de thé vert selon l'invention a été étudiée selon le protocole suivant :

On mesure la consommation d'oxygène des rats, maintenus dans une enceinte hermétique pendant deux heures et plus, après l'administration du produit testé. La dépense énergétique étant proportionnelle à la consommation d'oxygène, cette technique permet de mesurer l'augmentation de la thermogenèse, le métabolisme de base et le travail musculaire étant constant avant et après traitement.

Le produit testé était un extrait de thé vert contenant 24,7% de catéchols et 8,35% de caféine.

Les résultats suivants ont été obtenus :

Témoins:  $0.06 \text{ w/kg}^{0.75}$ 

0,5 mg d'extrait/kg: 0,45 w/kg<sup>0,75</sup>

1,0 mg d'extrait/kg:  $0.81 \text{ w/kg}^{0.75}$ 

2,0 mg d'extrait/kg:  $1,10 \text{ w/kg}^{0.75}$ 

20

30

L'augmentation de la thermogenèse chez l'homme par un extrait de thé vert selon l'invention a également été déterminée.

Une étude similaire a été réalisée sur 10 volontaires recevant à chaque repas soit 500 mg d'un extrait de thé vert (correspondant à 125 mg de catéchols et à 50 mg de caféine), soit 50 mg de caféine, soit un placebo.

La dépense énergétique totale sur 24h montrait une augmentation statistiquement significative (p < 0,01) en faveur de l'extrait: 9.867 kJ contre 9.538 kJ pour le placebo et 9.599 kJ pour la caféine.

Ces résultats démontrent la capacité d'un extrait de thé vert selon l'invention à augmenter significativement la thermogenèse. Cette propriété n'est pas liée à la teneur en caféine de l'extrait, puisque l'administration de caféine seule, à la même dose que celle apportée par l'extrait de thé vert, n'augmente pas la thermogenèse.

De plus, le fait que la baisse significative du Quotient Respiratoire ne soit pas accompagnée d'une augmentation de l'excrétion urinaire d'azote, permet de conclure à une augmentation de l'oxydation des lipides, ce qui est le but recherché dans tout traitement de l'obésité.

Il a enfin pu être démontré que l'extrait de thé vert selon l'invention conduisait à une inhibition des lipases digestives. Une étude in vitro a en effet permis de démontrer que l'extrait de thé vert à la dose de 6 mg d'extrait pour 100 mg de lipides, permettait de supprimer partiellement l'émulsification des lipides, tant en milieu gastrique qu'intestinal. Lorsque l'on sait que l'émulsification des lipides est l'étape indispensable à l'action des lipases sur les lipides alimentaires, ces résultats peuvent expliquer la capacité d'inhibition des lipases digestives.

Une autre étude in vitro, réalisée dans des conditions reproduisant les conditions physiologiques (action successive

15

20

sur la trioléine de la lipase gastrique puis de la lipase pancréatique) a démontré que l'extrait de thé vert, à la dose de 6mg/100mg de lipides, permettait une inhibition presque totale de la lipase gastrique (89% d'inhibition) et partielle de la lipase pancréatique (32% d'inhibition) soit une inhibition de la lipolyse totale de près de 40%.

L'utilisation d'une poudre de thé vert intrinsèquement plus faiblement dosée en catéchols et/ou en caféine, mais en une quantité plus importante permettant de fabriquer un médicament doté de propriétés anti-lipase et/ou thermogénique, entre bien sûr également dans le cadre de la présente invention.

Dans le cadre de la présente invention, des travaux in vitro ont été conduits pour démontrer l'existence d'une synergie entre le gallate d'épigallocatéchol et la caféine. Ces travaux ont été réalisés sur un modèle pharmacologique ex vivo de thermogenèse. Le principe est de mesurer la consommation d'oxygène d'un échantillon de tissu adipeux brun de rat ; la consommation d'oxygène est proportionnelle à la thermogenèse induite dans le tissu adipeux par les différentes substances testées.

Les résultats ci-dessous indiquent l'augmentation de consommation d'oxygène en fonction de la concentration en GEGC et/ou en caféine.

Caféine	100 µм	0	0	100 µм	100 µМ
GEGC	0	100 μΜ	200 µм	100 µМ	200 μM
Augmentation de consommation	Sans	Sans	40 %	Sans	+ 140 %
d'oxygène	effet	effet	+ 40 %	effet	+ 140 %

10

15

20

30

Ces résultats démontrent bien l'existence d'une synergie de stimulation de la thermogenèse pour une concentration de 200  $\mu\text{M}$  de GEGC et 100  $\mu\text{M}$  de caféine, soit un rapport CEGC / caféine de 2.

Compte tenu des autres effets pharmacologiques de la caféine (tachycardie, insomnie), il peut donc être souhaitable pour augmenter la thermogenèse de limiter la quantité de caféine et d'augmenter le rapport GEGC / caféine. C'est pour cette raison que, selon une variante avantageuse de l'invention, ce rapport sera de préférence compris entre 2 et 10.

# Exemple d'obtention d'un extrait de thé vert

Le thé vert renferme en moyenne 6 à 7% de catéchols et 2 à 3% de caféine.

Afin d'obtenir les propriétés d'augmentation de la thermogenèse et d'inhibition des lipases digestives décrites cidessus, un apport suffisant en catéchols est nécessaire. Il est donc nécessaire de procéder à une extraction du thé vert permettant d'obtenir un extrait suffisamment concentré en catéchols.

A titre d'exemple, le procédé d'extraction suivant peut être mis en œuvre: 1 kg d'extrémités de tiges, comportant les deux dernières feuilles et le bourgeon, de thé vert broyées sont extraites par percolation pendant 6 à 8h avec 10 kg d'éthanol à 80% (m/m). Après filtration, l'extrait est concentré sous vide partiel à une température maximale de 60°C. L'extrait concentré est ensuite séché par atomisation à 250°C maximum avec ou sans maltodextrine, en fonction des spécifications en traceurs retenues. Ce procédé permet d'obtenir un extrait contenant 20 à 30% de catéchols et 5 à 10% de caféine.

Cet exemple n'est pas limitatif et d'autres procédés d'extraction permettant d'obtenir un extrait suffisamment riche en catéchols peuvent être mis en œuvre, notamment en faisant varier les proportions d'eau et d'éthanol, ou en ayant recours à d'autres solvants tels que l'eau, l'acétate d'éthyle, le

15

20

méthanol, etc., seuls ou associés en eux. Le choix des solvants retenus permettra de faire varier les teneurs en catéchols et en caféine, l'objectif étant une teneur élevée en catéchols, puisque les catéchols sont principalement à l'origine des propriétés pharmacologiques démontrées ci-dessus.

Dans ce contexte, l'utilisation de thé vert préalablement partiellement décaféiné par tout procédé d'extraction n'altérant pas les catéchols (par exemple le chlorure de méthylène ou gaz carbonique supercritique) est tout à fait envisageable pour obtenir un extrait de thé ne contenant qu'un faible pourcentage de caféine.

pour autant vouloir se limiter une interprétation, il apparaît probable que le mécanisme d'activité des extraits de thé vert, objet de la présente invention, puisse s'expliquer comme suit. Les catéchols présents concentration dans les extraits de thé vert selon l'invention exercent un effet inhibiteur sur la catéchol-O-méthyltransférase (COMT), alors que la concentration en caféine des extraits de thé vert selon l'invention agit en inhibant les phosphodiestérases, ce qui conduit à une activité renforcée de la noradrénaline sur la thermogenèse.

# REVENDICATIONS

- 1. Composition pour le traitement curatif et prophylactique de l'obésité, comprenant un extrait de thé vert contenant de 20 à 50 % en masse de catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC).
- Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert contient de 20 à 30% en masse de lo catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC).
  - 3. Composition selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert contient de 5 à 10% en masse de caféine.

15

5

4. Composition selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert présente un rapport de la concentration en catéchols à la concentration en caféine compris entre 2 et 10.

20

- 5. Composition selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert est titré de manière à permettre l'administration d'une dose journalière de 250 à 500 mg, de préférence d'environ 375 mg de catéchols par jour et de 50 à 200 mg, de préférence d'environ 150 mg de caféine par jour.
- 6. Utilisation d'un extrait ou d'une poudre de thé vert pour la fabrication d'un médicament doté de propriétés anti30 lipase et/ou thermogénique, destiné au traitement curatif et prophylactique de l'obésité.

7. Utilisation selon la revendication 6, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert contient de 20 à 50 %, de préférence de 20 à 30% en masse de catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC).

5

- 8. Utilisation selon l'une des revendications 6 et 7, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert contient de 5 à 10% en masse de caféine.
- 9. Utilisation selon l'une des revendications 6 à 8, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert présente un rapport de la concentration en catéchols à la concentration en caféine compris entre 2 et 10.
- 15 10. Utilisation selon l'une des revendications 6 à 9, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert est titré de manière à permettre l'administration d'une dose journalière de 250 à 500 mg, de préférence d'environ 375 mg de catéchols par jour et de 50 à 200 mg, de préférence d'environ 150 mg de caféine par jour.
  - 11. Procédé de traitement esthétique d'un être humain pour améliorer sa silhouette, caractérisé en ce qu'il implique l'administration par voie orale d'un extrait de thé vert enrichi en catéchols pour engendrer une perte de poids ou maintenir un niveau de poids aussi bas que souhaitable.
- 12. Procédé selon la revendication 11, caractérisé en ce que l'extrait de thé vert contient de 20 à 50 %, de préférence 30 de 20 à 30% en masse de catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC).

- 13. Procédé selon l'une des revendications 11 et 12, caractérisé en ce que l'extrait de thé vert contient de 5 à 10% en masse de caféine.
- 14. Procédé selon l'une des revendications 11 à 13, caractérisé en ce que l'extrait de thé vert présente un rapport de la concentration en catéchols à la concentration en caféine compris entre 2 et 10.
- 15. Procédé selon l'une des revendications 11 à 14, caractérisé en ce que l'extrait de thé vert est titré de manière à permettre l'administration d'une dose journalière de 250 à 500 mg, de préférence d'environ 375 mg de catéchols par jour et de 50 à 200 mg, de préférence d'environ 150 mg de caféine par jour.



**Const Application No.** 

PCT/FR 00/00065 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K35/78 A61P A61P3/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included. In the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) **C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT** Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X PATENT ABSTRACTS OF JAPAN 1,6,11 vol. 009, no. 260 (C-309), 17 October 1985 (1985-10-17) & JP 60 114153 A (OOSAKA YAKUHIN KENKYUSHO:KK), 20 June 1985 (1985-06-20) abstract X EP 0 456 023 A (NESTLE SA) 1 13 November 1991 (1991-11-13) column 1, line 14 - line 37 X Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. \* Special categories of cited documents: T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another chatton or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed \*&" document member of the earne patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 22 May 2000 29/05/2000 Name and mailing address of the ISA **Authorized officer** European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fac: (431-70) 340-3018

1

Rempp, G



Inte onal Application No PCT/FR 00/00065

C (Combo)	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	7C17FR 00700005		
Category *			Relevant to claim No.	
A	ADRIAN G. PASCHKA ET AL.: "INDUCTION OF APOPTOSIS IN PROSTATE CANCER CELL LINES BY THE GREEN TEA COMPONENT, (-)-EPIGALLOCATECHIN-3-GALLATE." CANCER LETTERS, vol. 130, no. 1-2, 14 August 1998 (1998-08-14), pages 1-7, XP002117137 NEW YORK, NY, US ISSN: 0304-3835			
	·			



# information on patent family members

# triter onal Application No PCT/FR 00/00065

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication data		
JP	60114153	Α	20-06-1985	NONE		<u>.l</u>	
EP	0456023	Α	13-11-1991	СН	680854 A	30-11-1992	
				AT	107299 T	15-07-1994	
				AU	635635 B	25-03-1993	
				AU	7595991 A	14-11-1991	
				CA	2041934 A	10-11-1991	
				DE	69102490 D	21-07-1994	
				DE	69102490 T	29-09-1994	
				ES	2055485 T	16-08-1994	
				IE	65968 B	29-11-1995	
				IN	171738 A	26-12-1992	
				JP	5086049 A	06-04-1993	
				NZ	238069 A	26-03-1992	
				PT	97582 A,B	28-02-1992	
			•	US	5107000 A	21-04-1992	
				ZA	9103142 A	25-03-1992	

# A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K35/78 A61P3/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

# B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégoria *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indication des passages pertinents	no, des revendications vieées
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 009, no. 260 (C-309), 17 octobre 1985 (1985-10-17) & JP 60 114153 A (00SAKA YAKUHIN KENKYUSHO:KK), 20 juin 1985 (1985-06-20) abrégé	1,6,11
X	EP 0 456 023 A (NESTLE SA) 13 novembre 1991 (1991-11-13) colonne 1, ligne 14 - ligne 37 -/	1

Voir ta suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute eur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	T° document ultérieur publié après la date de dépôt international ou ta date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention pur de l'invention exercité de l'invention exercité de l'invention exercité l'invention exercité le l'invention exercité le l'invention exercité le l'invention exercité l'invention exercité l'inventive le le l'invention exercité l'inventive longue le document est associé à un ou plusieurs autre documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier.  & document qui fait partie de la même famille de brevete
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
22 mai 2000	29/05/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé
NL - 2290 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fex: (+31-70) 340-3016	Rempp, G



Der ie internationale N

,,, -		
tágorio °	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Idontification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, das revendications visées
	ADRIAN G. PASCHKA ET AL.: "INDUCTION OF	
	APOPTOSIS IN PROSTATE CANCER CELL LINES BY	İ
	THE GREEN TEA COMPONENT,	l l
	(-)-EPIGALLOCATECHIN-3-GALLATE."	
	CANCER LETTERS,	1
	vol. 130, no. 1-2,	
	14 août 1998 (1998-08-14), pages 1-7,	
	XP002117137	
	NEW YORK, NY, US	
	ISSN: 0304-3835	Į.
		·
		ļ
		ĺ
		{
		1
		1
		- 1
		1
		1
		1
		<b>\</b>
		İ
		1
		1

# RAPPORT DE RECORCHE INTERNATIONALE Remesignements relatife aux membres de familles de brevots

PCT/FR 00/00065

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Data de publication	
JP	60114153 A 20-06-1985		20-06-1985	AUCU		
EP	0456023	A	13-11-1991	CH AT AU CA DE DE ES IE	680854 A 107299 T 635635 B 7595991 A 2041934 A 69102490 D 69102490 T 2055485 T 65968 B	30-11-1992 15-07-1994 25-03-1993 14-11-1991 10-11-1991 21-07-1994 29-09-1994 16-08-1994 29-11-1995
				IN JP NZ PT US ZA	171738 A 5086049 A 238069 A 97582 A,B 5107000 A 9103142 A	26-12-1992 06-04-1993 26-03-1992 28-02-1992 21-04-1992 25-03-1992